PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 295/14, 213/74, 317/60

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 97/32865

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

12. September 1997 (12.09.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/01038

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. März 1997 (03.03.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 08 665.5

6. März 1996 (06.03.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEHRINGER INGELHEIM KG [DE/DE]; D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ESSER, Franz [DE/DE]; Posener Strasse 30, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). SCHNORRENBERG, Gerd [DE/DE]; Ernst-Ludwig-Strasse 66a, D-55435 Gau-Algesheim (DE). SCHROMM, Kurt [DE/DE]; In der Dörrwiese 35, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). DOLLINGER, Horst [DE/DE]; Kiefernstrasse 30c, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). JUNG, Birgit [DE/DE]; Schlossbergstrasse 37, D-55411 Bingen am Rhein (DE). SPECK, Georg [DE/DE]; In der Bitz 10, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, HU, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, UZ, VN, ARIPO Patent (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: NOVEL ARYL GLYCINAMIDE DERIVATIVES, METHOD OF PRODUCING SAID DERIVATIVES AND PHARMACEU-TICAL COMPOSITIONS CONTAINING THESE COMPOUNDS

(54) Bezeichnung: NEUE ARYLGLYCINAMIDDERIVATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND DIESE VERBINDUN-GEN ENTHALTENDE PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNGEN

$$R^0 - N$$
 $(CH_2)_2$
 N
 $(CH_3)_1$
 N
 $(CH_3)_2$

(57) Abstract

The invention relates to novel aryl glycinamide derivatives of formula (I) and their pharmaceutically acceptable salts, in which RI and R2 together with the N to which they are bound form a ring of one of the formulae (a), (b), (c) or (d), in which R3, R4, R5, Ar, R6, R7, R8, R9, R10, R11, r, s and t have the meanings indicated in the description. Also disclosed are the production and use of these compounds. The novel compounds are valuable neurokinin (tachykinin) antagonists.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel (I) und deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel (a), (b), (c) oder (d) bilden, worin R³, R⁴, R⁵, Ar, R⁶, R⁷, R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, r, s und t die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen besitzen, sowie deren Herstellung und Verwendung. Die neuen Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenica	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	1E	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Ruminien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Pöderation
BY	Belans	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CA	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CF	•	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CG	Kongo Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CH	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CI		LR	Liberia	SZ	Swasiland
CM	Kamenin	LK	Litation	TD	Tschad
CN	China	LU	Luxemburg	TG	Togo
CS	Tachechoslowakei	LV	Lettland	TJ	Tadachikistan
CZ	Techechische Republik	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DE	Deutschland	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
DK	Danemark	MG	Madagaskar	UG	Uganda
EE	Estland	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Spanien			UZ	Ushekistan
Fí	Finnland	MN	Mongolei Mauretanien	VN	Vietnam
FR	Frankreich	MR		***	
GA	Gabon	MW	Malawi		

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

Neue Arylglycinamidderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltend pharmaz utische Zusammensetzungen

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I

und deren pharmazeutisch annehmbare Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen. Die Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten.

Die in dieser Beschreibung und den Ansprüchen verwendeten Abkürzungen werden nachfolgend erklärt:

CDI Carbonyldiimidazol DCCI Dicyclohexylcarbodiimid **HOBt** = 1-Hydroxybenztriazol THE Tetrahydrofuran DMF Dimethylformamid RT Raumtemperatur DMAP 4-Dimethylaminopyridin O-Benzotriazolyl-tetramethyluronium-TBTU tetrafluoroborat

BESTÄTIGUNGSKOPIE

Für di Darstellung der Formeln wird eine v r infachte Darstellung verwend t. Dabei werden in der Darstellung von Verbindungen z.B. alle CH₃-Substituenten jeweils durch einen Bindungsstrich dargestellt und CH durch ≡, so steht zum Beispiel

für

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I

oder deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin

unsubstituiertes oder 1- bis 5-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiert s oder 1- oder 2-fach substituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl und Naphthyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR¹²R¹³ (worin R¹² und R¹³ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind] oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist;

 ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$(CH_2)_2$$
 $(CH_2)_8$
 N

oder

bilden, worin

r, s und t 2 oder 3 sind;

R₆

Η,

(C1-C5)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C4)alkyl,

Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₄)alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

Amino,

Di(C₁-C₃)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

Pyrazinyl,

Pyridazinyl

oder die Gruppe -CH₂-C(O)NR¹⁴R¹⁵ bedeutet,

worin

R¹⁴ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist und

R¹⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, Hydroxy(C₂-C₄)alkyl, Alkoxy(C₂-C₃)alkyl, Phenyl(C₁-C₄)alkyl, oder R¹⁴ und R¹⁵ zusammen mit dem N an den sie gebunden sind einen Ring (1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino oder 1-Methylpiperazin-4-yl) bilden;

R⁷ eine der Bedeutungen (a) bis (d) hat,

- (a) Hydroxy
- (b) 4-Piperidinopiperidyl,

(c)

worin R¹⁶ und R¹⁷ unabhängig voneinander
H,
(C₁-C₄)Alkyl,
(C₃-C₆)Cycloalkyl,
Hydroxy(C₂-C₄)alkyl,
(C₁-C₃)Alkoxy(C₂-C₄)alkyl,
Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder
Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₄)alkyl sind,
oder wenn R¹⁶ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist,
R¹⁷ auch -CH₂C(O)NR¹⁸R¹⁹ sein kann, worin R¹⁸ und R¹⁹
wie obige R¹⁴ und R¹⁵ definiert sind;

worin R²⁰

Н

(C₁-C₄)Alkyl, (C₄-C₆)Cycloalkyl oder -CH₂C(0)NR²¹R²² ist,

worin R²¹ und R²² wie obige R¹⁴ und R¹⁵ definiert sind;

R⁸ H ist

 ${\sf R}^9$ und ${\sf R}^{10}$ unabhängig voneinander (C1-C4)Alkyl sind;

R11

H,

(C1-C5)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C₂-C₄)alkyl,
Methoxy(C₂-C₃)alkyl,
Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₃)alkyl,
Amino(C₂-C₃)alkyl,
Amino,
Di(C₁-C₃)alkylamino,
Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl,
N-Methylpiperidinyl,
Pyridyl,
Pyridyl,
Pyriazinyl,
Pyridazinyl
oder die Gruppe -CH₂-C(O)NR²³R²⁴ bedeutet,
worin R²³ und R²⁴ wie obige R¹⁴ und R¹⁵ definiert sind;

- R³ H, (C₁-C₄)Alkyl, unsubstituiert s oder 1-3fach substitui rtes Phenyl ist, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR²⁵R²⁶ (worin R²⁵ und R²⁶ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;
- Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder Naphthyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 bis 3 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR²⁷R²⁸ (worin R²⁷ und R²⁸ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;

und

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, CH₂COOH, CH₂C(O)NH₂, OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin

Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist;

 ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$R^{7}$$
 $(CH_{2})_{2}$ N_{-}

oder

bilden, worin r 2 oder 3 ist und s und t 2 sind;

 R^6 , R^7 , R^8 , R^9 , R^{10} und R^{11} wie oben definiert sind;

R³ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist,

Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder Naphthyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃ oder OCF₃ sind;

und

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, OH oder (C₁-C₄)Alkylphenyl bedeutet.

Hervorzuheben sind Verbindungen der Formel I, worin

Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), Methyl, Methoxy, CF3 oder OCF3 sind] oder Ar durch

-O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist; insbesondere solche, worin Ar Phenyl, Naphthyl, in Position 3 und/oder 4 durch Methoxy oder Halogen substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 2 und 3, oder 3 und 4 durch -O-CH₂-O- verbunden sind, vorzugsweise solche Verbindungen,

worin Ar Phenyl,

in Positionen 3 und 4 durch Methoxy substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 3 und 4 oder 2 und 3 durch -O-CH₂-O- verbunden sind.

Von den oben definierten Verbindungen sind solche hervorzuheben, worin in dem Ring

r 2 oder 3 ist, und R6
H,
(C₁-C₅)Alkyl,
(C₃-C₅)Alkenyl,
Propinyl,
Hydroxy(C₂-C₄)alkyl,
Methoxy(C₂-C₄)alkyl,
Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₄)alkyl,
Amino(C₂-C₄)alkyl,

```
Amino,
```

Di(C₁-C₃)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

oder

-CH₂-C(O)-N ist;

insbesondere solche, worin r 3 ist und R⁶ Methyl;

und solche, worin

r 2 ist und

R₆

H,

(C₁-C₄)Alkyl,

Propenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C3)alkyl,

Methoxyethyl,

Di(C₁-C₂)alkylamino(C₂-C₃)alkyl,

Aminoethyl,

Amino,

Dimethylamino,

CH₂ CF₃,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

oder

-CH₂-C(O)-N ist.

vorzugsweise solche, worin

r 2 ist und

R⁶ H, (C₁-C₃)Alkyl, Allyl, 2-Propinyl, -CH₂CH₂OCH₃, -CH₂CH₂N(CH₃)₂, N-Methylpiperidinyl, 2-Pyrimidinyl

oder -CH₂-C(O)-N ist, insbesondere solche

worin

r 2 ist und

R⁶ H, CH₃, C₃H₇, CH(CH₃)₂,

CH₂CH₂OH, CH₂CH₂OCH₃ oder CH₂CH₂N(CH₃)₂.

Von den oben definierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin

 R^1 und R^2 zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin R8 H ist und

 R^7

OH

worin R¹⁶ und R¹⁷ unabhängig voneinand r sind:

H

(C₁-C₃)Alkyl



 $(CH_2)_n$ OH worin n 2, 3 oder 4 ist $(CH_2)_2$ OCH₃ - $(CH_2)_n$ Ph worin n 2 oder 4 ist $(CH_2)_2$ N(CH₃)₂

oder

insbesondere solche, worin

 $\mathsf{R}^{16} \text{ und } \mathsf{R}^{17} \text{ beide CH}_3 \text{ oder C}_2\mathsf{H}_5 \text{ sind oder}$

R¹⁶ H oder CH₃ ist und R¹⁷ (C₁-C₃)Alkyl

-

(CH₂)₂OH (CH₂)₄OH oder

 R^7

N(CH₃)₂

oder

insbesondere solche,

worin

 $\ensuremath{\mathsf{R}}^1$ und $\ensuremath{\mathsf{R}}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

ist,

worin

(a) R⁸ H ist und R⁷

$$-N_{R^{17}}^{R^{16}}$$

worin

 $\mathrm{R}^{16}\,\mathrm{und}\,\mathrm{R}^{17}\,\mathrm{beide}\,\mathrm{CH}_3,\,\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5\,\mathrm{oder}$

CH₂CH₂OH sind oder

 R^{16} H oder CH_3 ist und R^{17} (C_1 - C_3)Alkyl



(CH₂)₂OH oder (CH₂)₄OH

oder

(b) R⁸ H ist und R⁷

Von den oben d finierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin

 R^1 und R^2 zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden.

Von den oben definierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin

 ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden, worin R¹¹ H oder (C₁-C₃)Alkyl ist, insbesondere solche

worin

R¹¹ -CH(CH₃)₂ ist.

Von den oben definierten Verbindungen sind solche von besonderem Interesse, worin R³ H ist;

und/oder

Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃ oder OCF₃ sind;

und/oder

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, -OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet,

insbesondere solche, worin R⁴ Phenyl(C₂-C₄)alkyl bedeutet, worin die Substituenten in den Positionen 3 und/oder 5 des Phenylringes sind und/oder

R⁵ H, Methyl, OH oder Phenethyl ist,

vorzugsweise solche, worin

$$(CH_2)_2$$
 $(CH_2)_2$ ist und R^5 Methyl ist.

Verbindungen der allgemeinen Formel I können Säuregruppen besitzen , hauptsächlich Carboxylgruppen, und/oder basische Gruppen wie z.B. Aminofunktionen. Verbindungen der allgemeinen Formel I können deshalb entweder als innere Salze, als Salze mit pharmazeutisch verwendbaren anorganischen Säuren wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Sulfonsäure oder organischen Säuren (wie beispielsweise Maleinsäure, Fumarsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Essigsäure) oder als Salze mit pharmazeutisch verwendbaren Basen wie Alkali- oder Erdalkalimetallhydroxiden oder Carbonaten, Zink- oder Ammoniumhydroxiden oder organischen Aminen wie z.B. Diethylamin, Triethylamin, Triethanolamin u.a. vorliegen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können als Racemate vorliegen, sie können aber auch als reine Enantiomere, d.h. in (R)- oder (S)-Form

gewonnen werd n.

Die oben verwendete Bezeichnung Naphthyl umfaßt sowohl 1-Naphthyl als auch 2 Naphthyl.

Untersuchungsergebnisse für erfindungsgemäße Verbindungen:

Die Rezeptoraffinität zum NK₁-Rezeptor (Substanz P-Rezeptor) wird an humanen Lymphoblastoma-Zellen (IM-9) mit klonierten NK₁-Rezeptoren bestimmt, wobei die Verdrängung von ¹²⁵J-markierter Substanz P gemessen wird. Die so erhaltenen K_i-Werte zeigen die Wirksamkeit der Verbindungen:

Beispiel 1	Ki [nM]
Beispiel 2	1,0
Beispiel 3	
Beispiel 4	19
	1,4
Beispiel 5	1,5
Beispiel 8	1,8
Beispiel 9	2,5
Beispiel 11	3,8
Beispiel 12	5,0
Beispiel 13	2,4
Beispiel 15	0,98
Beispiel 16	0,90
Beispiel 17	7,75
Beispiel 18	0,96
Beispiel 19	1,17
Beispiel 20	2,0
Beispiel 22	2,2
Beispiel 23	2,5
Beispiel 24	2,2
Beispiel 25	6,0
Beispiel 26	1,6
Beispiel 28	1,3
Beispiel 30	
Beispiel 32	1,8 1.3
	1,3
Beispiel 33	7,4

Beispiel 34	2,9
Beispi 147	1,7
Beispiel 55	1,25
Beispiel 63	1,4
Beispiel 64	1,1
Beispiel 65	5,7
Beispiel 73	2,0
Beispiel 74	1,5
Beispiel 75	0,44
Beispiel 76	2,0

Die erfindungsg mäßen Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten, die sowohl Substanz P-Antagonismus, als auch Neurokinin A- bzw. Neurokinin-B-antagonistische Eigenschaften besitzen. Sie sind nützlich zur Behandlung von und zur Vorbeugung gegenüber Neurokinin-vermittelten Krankheiten:

Behandlung oder Vorbeugung von entzündlichen und allergischen Erkrankungen der Atemwege, wie Asthma, chronische Bronchitis, hyperreagible Atemwege, Emphysem, Rhinitis, Husten,

der Augen, wie Konjunktivitis und Iritis,

der Haut, wie Dermatitis bei Kontaktekzem, Urtikaria, Psoriasis, Sonnenbrand, Insektenstiche, Juckreiz, sensible oder überempfindliche Haut,

des Magen-Darm-Traktes, wie Magen- und Duodenalgeschwüre, Colitis Ulcerosa, Morbus Crohn, Colon irritabile, M. Hirschsprung,

der Gelenke, wie rheumatoide Arthritis, reaktive Arthritis und Reiter-Syndrom;

zur Behandlung von Erkrankungen des Zentralnervensystems, wie Demenz, M. Alzheimer, Schizophrenie, Psychosen, Depression, Kopfschmerzen (z.B. Migräne oder Spannungskopfschmerzen), Epilepsie; M. Parkinson, Schlaganfall, Behandlung von Herpes zoster sowie postherpetischer Schmerzen, von Tumoren, Kollagenosen, einer Dysfunktion der ableitenden Harnwege, von Hämorrhoiden, von Übelkeit und Erbrechen, ausgelöst z.B. durch Bestrahlung oder Zytostatikatherapie oder Bewegung und Schmerzzuständen aller Art.

Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung d r erfindungsgemäß n Verbindungen als Heilmitt I und pharmazeutische Zubereitungen, die diese Verbindungen enthalten. Bevorzugt ist die Anwendung am Menschen. Die Applikation der erfindungsgemäßen Verbindungen kann intravenös, subcutan, intramuskulär, intraperitoneal, intranasal, inhalativ, transdermal, gewünschtenfalls durch lontophorese oder literaturbekannte Enhancer gefördert, und oral erfolgen.

Zur parenteralen Applikation werden die Verbindungen der Formel I oder deren physiologisch veträglichen Salze, eventuell mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weitere Hilfsstoffe in Lösung, Suspension oder Emulsion gebracht. Als Lösungsmittel kommen z.B. in Frage: Wasser, physiologische Kochsalzlösungen oder Alkohole, z.B. Ethanol, Propandiol oder Glycerin, Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannit-Lösungen oder auch eine Mischung aus verschiedenen Lösungsmitteln.

Außerdem können die Verbindungen durch Implantate, z.B. aus Polylactid, Polyglycolid oder Polyhydroxybuttersäure bzw. intranasale Zubereitungen appliziert werden.

Die orale Wirksamkeit von Verbindungen der allgemeinen Formel I kann durch folgenden Standardtest gezeigt werden:

Hemmung von durch NK₁ herbeigeführte Blutdrucksenkung in anästhesierten Meerschweinchen.

Meerschweinchen (300-500 Gramm) wurden mit Pentobarbital (50 mg/kg i.p.) anästhesiert, intubiert und mechanisch beatmet. Die Beatmung erfolgte mit

jeweils 10 ml/kg Luft und iner Frequ nz von 60 Atemzügen pro Minute. Die Halsschlagader wurde mit iner Kanül verseh n und der arterielle Blutdruck wurde verzeichnet. Ein Polyethylenschlauch wurde für intravenöse Zufuhr von Substanzen in die Halsvene eingeführt.

Eine zeitlich vorübergehende Blutdrucksenkung wurde in Intervallen von 10 Minuten herbeigeführt, indem intravenös der NK₁-Agonist [βAla⁴, Sar⁹, Met(O₂)¹¹] SP(4-11)

in einer Dosis von 0,2 μmol/kg verabreicht wurde. Nach Feststellung des so erzeugten Blutdruckes wurde die Testverbindung in den Zwölffingerdarm eingeführt und wieder wurde der NK₁-Agonist alle 10 Minuten injiziert.

Die Resultate wurden ausgedrückt in %-Hemmung der durch den genannten NK₁-Agonisten verursachten Blutdrucksenkung.

Die Verbindung des Beispiels 1 hemmte bei einer Dosis von 1 mg/kg (verabreicht in den Zwölffingerdarm) die durch den NK₁-Agonisten verursachte Blutdrucksenkung um 80%.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können nach allgemein bekannten Methoden hergestellt werden.

Die Herst Ilung der Verbindungen kann auf verschiedene Weis erfolgen. Di beiden gebräuchlichsten V rfahren sind im folgenden Schema dargest IIt:

<u>Verfahren A.</u> Die Verknüpfung der Carbonsäure mit dem Amin HN (R⁵)R⁴ kann auf verschiedene Weise erfolgen. Übliche Methoden sind Kupplungsverfahren wie sie in der Peptidchemie angewendet werden. Dabei wird ein Kupplungsreagens wie TBTU, DCCI / HOBt, CDI, etc. in etwa äquivalenter Menge zu den Kupplungspartnern eingesetzt. Geeignete Lösungsmittel sind DMF, THF, CH₂ Cl₂, CHCl₃, Acetonitril oder andere indifferente Lösungsmittel oder deren Gemische. Der geeignete Temperaturbereich liegt zwischen -50°C und + 120°C, bevorzugt zwischen 0°C und 40°C.

Di Carbonsäure kann auch zunächst mittels SOCI₂, SO₂CI₂, PCI₃, PCI₅ oder PBr₃ oder der Gemischen nach bekannten Verfahr in in das entsprechende Säurehalogenid überführt werden, das anschließend in einem indifferenten Lösungsmittel wie z.B. CH₂CI₂, THF oder Dioxan bei Temperaturen zwischen - 50°C und +100°C, typischerweise bei 0° bis 20°C mit dem Amin HN (R⁵)R⁴ umgesetzt wird.

Eine weitere Alternative besteht darin, die Carbonsäure nach bekannten Methoden zunächst in den Alkylester, üblicherweise den Methylester zu überführen, der dann in einem indifferenten Lösungsmittel wie z.B. DMF, Dioxan oder THF mit dem Amin HN(R⁵) R⁴ zur Reaktion gebracht wird. Die Reaktionstemperaturen liegen zwischen 20°C und 150°C, typischerweise zwischen 50°C und 120°C. Die Reaktion kann auch in einem Druckbehälter durchgeführt werden.

<u>Verfahren B.</u> Hierbei wird das nach bekannten Vorgehensweisen erhaltene α-Halogen-arylacetamidderivat mit dem Amin R¹(R²)NH unter Abspaltung von Halogen-wasserstoff zur Reaktion gebracht. Zum Abfangen des abgespaltenen (oder auch überschüssigen) Halogenwasserstoffs verwendet man anorganische Basen wie z.B. K_2CO_3 , $NaHCO_3$ oder $CaCO_3$ oder organische Basen wie z.B. Triethylamin, Hünig-Base, Pyridin oder DMAP, oder man verwendet das Amin R¹(R²)NH im Überschuß. Dabei verwendet man DMF, THF, Dioxan oder andere indifferente Lösungsmittel. Der Temperaturbereich für die Reaktion liegt bei 0° - 100°C, typischerweise zwischen 10° und 80°C.

<u>Verfahren C.</u> Die erfindungsgemäßen Verbindungen in denen R⁵ nicht H ist, können auch wie folgt hergestellt werden: Zunächst synthetisiert man z.B. nach Verfahren A oder B die entsprechende Verbindung in der R⁵ H ist. Anschließend führt man wie folgt eine N-Alkylierung durch, um so Alkyl, Cycloalkyl oder CH₂COOH einzuführen. Die erfindungsgemäße Verbindung worin R⁵ H ist wird mit einer äquivalenten Menge NaH, NaNH₂, KOH, NaOCH₃ oder einer anderen starken Base deprotoniert. Dabei verwendet man wasserfreie, indifferente Lösungsmittel wie z.B. THF, Dioxan oder

Diethyl ther. Anschließend gibt man das entsprechende Alkylierungsmittel in Form des entsprechenden Halogenids, Tosylats oder Mesylats langsam zu. Di Umsetzung wird im Temperaturbereich -50°C bis +100°C durchgeführt, typischerweise zwischen 0°C und +50°C.

Fp.: 105 - 115°C

FAB-MS: $(M+H)^+ = 516,3$.

1. Stufe: 0,71 g 1-Isopropylpiperazin wurden in 55 ml wasserfreiem DMF gelöst, mit 0,64 g Na₂CO₃ versetzt, 20 min. bei RT gerührt und dann auf 5°C abgekühlt. Es wurden 1,15 g (R,S)- α-Bromphenylessigsäuremethylester zugegeben und die Suspension über Nacht bei RT gerührt. Der Niederschlag wurde abfiltriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wurde in Essigester aufgenommen, 2 x mit 10%iger KHCO3-Lsg. und 1 x mit gesättigter NaCl-Lsg. extrahiert. Die organische Phase wurde über Na₂SO₄ getrocknet, filtriert und eingeengt, wobei 1,23 g (R,S)-1-Isopropyl-4-(2phenylessigsäuremethylester)-piperazin als viskoses Öl erhalten wurden.

Ausbeute: ca. 89%.

2. Stufe: 1,23 g des Produkts aus der 1. Stufe wurden in 10 ml Methanol und 10 ml THF gelöst, mit 10 ml 1 N NaOH versetzt und die Mischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die klare Reaktionslösung wurde durch Zugabe von 10 ml 1 N HCI neutralisiert, zur Trockne eingeengt, der Rückstand mit DMF behandelt und der Feststoff abgesaugt. Das Filtrat wurde eingeengt und der Rückstand mit Ether verrieben, der Feststoff abgesaugt und im Exsikkator getrocknet. So wurden 1,1 g (R,S)-1-i-Propyl-4-(2-phenylessigsäure)-piperazin als weisse Festsubstanz erhalten. Ausbeute: 92%.

3. Stufe: 0,37 g des Produkts aus der 2.Stuf und 0,42 g N-Methyl-3,5-bis-(trifluormethyl)-phenylethylamin wurden in 14 ml DMF gelöst und durch Zugabe von ca. 0,4 ml TEA auf pH 8,5 eingestellt. Es wurde mit 0,48 g TBTU versetzt und bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Die klare Reaktionslösung wurde unter Vakuum eingeengt, der Rückstand mit NaHCO3-Lösung verrührt und 2 x mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden filtriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wurde mit CH2Cl2/MeOH (9:1) als Eluens über Kieselgel chromatographiert. Die erhaltenen einheitlichen Fraktionen wurden eingeengt, in wenig MeOH gelöst, mit etherischer HCl angesäuert und wiederum eingeengt. Der Rückstand wurde mit Ether verrieben und im Exsikkator getrocknet. Es wurden 0,58 g (R,S)-1-i-Propyl-4-[2-phenylessigsäure-N-methyl-N-(3,5-bistrifluormethyl-phenylethyl)-amid Dihydrochlorid als weiße Festsubstanz erhalten.

Ausbeute: 75%.

Analog können die anderen Verbindungen dieser Erfindung hergestellt werden, zum Beispiel die folgenden:

Beispiel 2:

Fp.: 141 - 146°C

FAB-MS: (M+H)+ = 474,3

Beispiel 3:

Fp.: 122 - 132° C FAB-MS: (M+H) + = 552,4

Beispiel 4:

Fp.: 138 - 148 ° C FAB-MS: (M+H)+ = 502,3

Beispiel 5:

Fp.: 231 - 241 ° C (Zers.) FAB-MS: (M+H)+ = 516,4 Beispiel 6:

Fp.: 122 - 132 ° C

FAB-MS: $(M+H)^+ = 518,1$

Beispiel 7:

Fp.: 168 - 174 ° C (Zers.)

FAB-MS: M+ = 502,3

Beispiel 8:

Fp.:> 240 °C

Beispiel 9:

Fp.: >230 ° C

Beispiel 11:

Sp.: 130 - 160 ° C Fp.: 215 - 218 ° C (Zers.)

Beispiel 12:

Fp.: > 230 ° C

Beispiel 13:

Fp.: > 230 ° C

Beispiel 15:

Sp.: ~ 120 - 143 ° C

Beispiel 16:

Fp.: 168 - 170 ° C

Beispiel 17:

Fp.: 142 - 150 ° C

Beispiel 18:

Fp.: > 230 ° C

B ispiel 19:

Beispiel 20:

.2 HCI

FP: 178 ° - 180 ° C

FP: 202 ° - 204 ° C

Beispiel 22:

FP: 191 ° - 193 ° C

Beispiel 23:

FP: 162 ° - 164 ° C

. 2

Beispiel 24:

Fp.: 220 - 224 ° C (Zers.); FAB-MS: (M+H)⁺ = 514,3 Beispiel 25:

Fp.: 102 - 117 ° C;

FAB-MS: $(M+H)^+ = 512,4$.

Beispiel 26:

Fp.: 225 ° - 232 ° C (Zers.);

FAB-MS: (M+H)+ = 518,3

Beispiel 27:

Beispiel 28:

Fp.: 242 - 245 ° C (Zers.) FAB-MS: (M+H)⁺ = 545,2

Beispiel 29:

Beispiel 30:

Fp.: 115 ° - 124 ° C; FAB-MS: (M+H)⁺ = 532,3 B ispiel 31:

Beispiel 32:

Fp.: 107 - 112 ° C;

FAB-MS: (M+H)+ = 530,2

Beispiel 33:

Fp.: 133 - 143 ° C;

FAB-MS: $(M+H)^+ = 530,4$

Beispiel 34:

Fp.: 178 - 182 ° C;

FAB-MS: (M+H)+ = 488,3

Beispiel 35:

Beispiel 36:

Beispiel 37:

Beispiel 38:

Beispi 139:

Beispiel 40:

Beispiel 41:

Beispiel 42:

Beispiel 43:

Beispi 144:

Beispiel 45:

Beispiel 46:

Beispiel 47:

Fp.: 149-159°C FAB-MS: (M+H)+ = 534,3

Beispiel 48:

Beispiel 49:

Beispiel 50:

Beispiel 51:

Beispiel 53:

СООН

HOOC

Beispiel 54:

Beispiel 55:

Fp.: 115-119°C

Beispiel 56:

Beispiel 57:

Beispiel 58:

Beispiel 59:

Beispiel 60:

Beispiel 61:

Beispiel 63:

Fp.: 218 - 228 °C (Zers.) FAB-MS: (M+H)⁺ = 516,3 Beispiel 64:

Fp: 92 - 96°C. FAB-MS: (M+H)⁺ = 488,2

Beispiel 65:

Fp.: 132 - 142°C FAB-MS: (M+H)⁺ = 576,5

Beispiel 66:

Fp.: 131- 141°C FAB-MS: (M+H)⁺ = 560,1. Beispiel 67:

Fp.: 228 - 231°C (Zers.) FAB-MS: (M+H)⁺ = 502,3

Beispiel 68:

Beispiel 69:

Beispi 170:

Beispiel 71:

Beispiel 72:

Beispiel 73:

Fp.: 108 - 118°C. FAB-MS: (M+H)+= 560,4

Beispiel 74:

Fp.: 138 - 148°C. [α] $\frac{20}{D}$ = + 45,5° (MeOH)

Beispiel 75:

Fp.: 166 - 176°C. [α] $\frac{20}{D}$ = + 19,0° (DMSO).

Beispiel 76:

Fp.: 132 - 134°C

Von diesen Verbindungen sind die Verbindungen der Beispiele 1 und 8 bevorzugt.

In der Darstellung der obigen Formeln wurde die Art verwendet, bei der CH₃-Gruppen nicht ausgeschrieben werden.

Verbindung 1 zum Beispiel enthält als Gruppe R⁵ eine Methylgruppe.

Pharmazeutische Zuber itungen:

Injektionslösung 200 mg Wirksubstanz * Monokaliumdihydrogenphosphat = KH₂PO₄ 1,2 mg Dinatriumhydrogenphosphat = (Puffer) 0,2 mg NaH₂PO₄.2H₂O (Isotonans) Natriumchlorid) 94 mg oder) 520 mg Glucose (Proteasenschutz) Albumin 4 mg Natronlauge q.s. Salzsäure ad pH 6 q.s. Wasser für Injektionszwecke ad 10 ml <u>Injektionslösung</u> Wirksubstanz* 200 mg Natriumchlorid 94 mg oder 520 mg Glucose 4 mg Albumin Natronlauge) q.s. ad pH 9 Salzsäure q.s. Wasser für Injektionszwecke ad 10 ml

Lyophilisat

200 mg Wirksubstanz*

520 mg Mannit (Isotonans/Gerüstbildner)

4 mg Albumin

Lösungsmittel 1 für Lyophilisat

10 ml Wass r für Injektionszwecke

Lösungsmittel 2 für Lyophilisat

20 mg Polysorbat®80 = Tween®80

(oberflächenaktiver Stoff)

10 ml Wasser für Injektionszwecke

* Wirksubstanz:

erfindungsgemäße

Verbindung, z.B. eine der

Beispiele 1 bis 76

Dosis für Mensch von 67 kg: 1 bis 500 mg

Patentansprüch:

1. Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I

oder deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin

unsubstituiertes oder 1- bis 5-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl und Naphthyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C1-C4)Alkyl, O-(C1-C4)Alkyl, CF3, OCF3 oder NR¹²R¹³ (worin R¹² und R¹³ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind] oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist;

R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$R^6 - N > (CH_2)_r > N$$

$$R^{7}$$
 $(CH_{2})_{2}$ N_{-} $(CH_{2})_{6}$ N_{-}

oder

bilden, worin

r, s und t 2 oder 3 sind;

R6

H,

(C₁-C₅)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C4)alkyl,

Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₄)alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

Amino,

Di(C₁-C₃)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C1-C2)alkyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

Pyrazinyl,

Pyridazinyl

oder die Gruppe -CH₂-C(O)NR¹⁴R¹⁵ bedeutet,

worin

R¹⁴ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist und

R¹⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, Hydroxy(C₂-C₄)alkyl, Alkoxy(C₂-C₃)alkyl, Phenyl(C₁-C₄)alkyl, od r R¹⁴ und R¹⁵ zusammen mit dem N an den sie gebunden sind einen Ring (1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino oder 1-Methylpiperazin-4-yl) bilden;

R⁷ eine der Bedeutungen (a) bis (d) hat,

- (a) Hydroxy
- (b) 4-Piperidinopiperidyl,

(c)

worin R¹⁶ und R¹⁷ unabhängig voneinander H, $(C_1\text{-}C_4)\text{Alkyl}, \\ (C_3\text{-}C_6)\text{Cycloalkyl}, \\ \text{Hydroxy}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl}, \\ (C_1\text{-}C_3)\text{Alkoxy}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl}, \\ \text{Phenyl}(C_1\text{-}C_4)\text{alkyl} \text{ oder} \\ \text{Di}(C_1\text{-}C_3)\text{alkylamino}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl} \text{ sind,} \\ \text{oder wenn R}^{16} \text{ H oder } (C_1\text{-}C_4)\text{Alkyl} \text{ ist,} \\ \text{R}^{17} \text{ auch -}\text{CH}_2\text{C}(\text{O})\text{NR}^{18}\text{R}^{19} \text{ sein kann, worin R}^{18} \text{ und R}^{19} \\ \text{wie obige R}^{14} \text{ und R}^{15} \text{ definiert sind;}$

(d)

worin R²⁰

Н

(C1-C4)Alkyl,

 $\label{eq:continuous} $(C_4$-C_6)$Cycloalkyl oder $$-CH_2C(0)NR^{21}R^{22}$ ist, worin R^{21} und R^{22} wie obige R^{14} und R^{15} definiert sind;$

R⁸ H ist

 R^9 und R^{10} unabhängig voneinander (C₁-C₄)Alkyl sind;

R11

H,

(C₁-C₅)Alkyl,

(C₃-C₅)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C3)alkyl,

Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₃)alkyl,

Amino(C2-C3)alkyl,

Amino,

Di(C₁-C₃)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

Pyrazinyl,

Pyridazinyl

oder die Gruppe -CH₂-C(O)NR²³R²⁴ bedeutet, worin R²³ und R²⁴ wie obige R¹⁴ und R¹⁵ definiert sind;

- R³ H, (C₁-C₄)Alkyl, unsubstituiertes oder 1-3fach substituiertes Phenyl ist, worin di Substitu nten unabhängig von inand r Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR²⁵R²⁶ (worin R²⁵ und R²⁶ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;
- Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder Naphthyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 bis 3 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR²⁷R²⁸ (worin R²⁷ und R²⁸ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;

und

- R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, CH₂COOH, CH₂C(O)NH₂, OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet.
- Verbindung nach Anspruch 1, worin
 - Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist;

 ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$(CH_2)_2$$
 $(CH_2)_3$
 $(CH_2)_3$

oder

bilden, worin r 2 oder 3 ist und s und t 2 sind;

 R^6 , R^7 , R^8 , R^9 , R^{10} und R^{11} wie in Anspruch 1 definiert sind;

R³ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist,

Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder Naphthyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃ oder OCF₃ sind;

und

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet.

- 3. V rbindung nach Anspruch 1 oder 2, worin
 - Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substitui rtes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), Methyl, Methoxy, CF₃ oder OCF₃ sind] oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist.
- 4. Verbindung nach Anspruch 3, worin Ar Phenyl, Naphthyl, in Position 3 und/oder 4 durch Methoxy oder Halogen substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 2 und 3, oder 3 und 4 durch -O-CH₂-O- verbunden sind.
- Verbindung nach Anspruch 4, worin Ar Phenyl,
 in Positionen 3 und 4 durch Methoxy substituiertes Phenyl ist
 oder Phenyl ist, dessen Positionen 3 und 4 oder 2 und 3 durch
 O-CH₂-O- verbunden sind.
- 6. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin in dem Ring

r 2 oder 3 ist, und

R₆

H.

(C1-C5)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C4)alkyl,

Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₄)alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

Amino,

Di(C₁-C₃)alkylamino, Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl, N-Methylpiperidinyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, oder -CH₂-C(O)-N ist.

- · 7. Verbindung nach Anspruch 6, worin r 3 ist und R⁶ Methyl.
 - 8. Verbindung nach Anspruch 6, worin r 2 ist und **R**6

H,

(C₁-C₄)Alkyl,

Propenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C3)alkyl,

Methoxyethyl,

Di(C₁-C₂)alkylamino(C₂-C₃)alkyl,

Aminoethyl,

Amino,

Dimethylamino,

CH₂ CF₃,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

oder

-CH₂-C(O)-N ist.

- 9. Verbindung nach Anspruch 8, worin
 r 2 ist und
 R⁶ H, (C₁-C₃)Alkyl, Allyl, 2-Propinyl, -CH₂CH₂OCH₃,
 -CH₂CH₂N(CH₃)₂, N-Methylpiperidinyl, 2-Pyrimidinyl
 oder -CH₂-C(O)-N ist.
- Verbindung nach Anspruch 9, worin
 r 2 ist und
 R⁶ H, CH₃, C₃H₇, CH(CH₃)₂,
 CH₂CH₂OH, CH₂CH₂OCH₃ oder CH₂CH₂N(CH₃)₂.
- 11. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin $R^8 H$ ist und R^7 OH

worin R¹⁶ und R¹⁷ unabhängig voneinander sind:

Н

(C₁-C₃)Alkyl



(CH₂)_n OH worin n 2, 3 oder 4 ist (CH₂)₂ OCH₃ -(CH₂)_nPh worin n 2 oder 4 ist (CH₂)₂ N(CH₃)₂

oder

12. Verbindung nach Anspruch 11, worin

 R^{16} und R^{17} beide CH_3 oder $\mathsf{C}_2\mathsf{H}_5$ sind oder

 R^{16} H oder CH₃ ist und R^{17} (C₁-C₃)Alkyl



(CH₂)₂ÚH (CH₂)₄OH oder

64

PCT/EP97/01038

13. Verbindung nach Anspruch 11, worin

 R^7

N(CH₃)₂

oder

14. Verbindung nach Anspruch 11, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin

(a) R⁸ H ist und R⁷

worin

 $\mathsf{R}^{16}\,\mathsf{und}\;\mathsf{R}^{17}\,\mathsf{beide}\;\mathsf{CH}_3,\,\mathsf{C}_2\mathsf{H}_5\,\mathsf{oder}$

 ${\rm CH_2CH_2OH}$ sind oder

R¹⁶ H oder CH₃ ist und R¹⁷ (C₁-C₃)Alkyl



(CH₂)₂OH oder (CH₂)₄OH

oder

(b) R⁸ H ist und R⁷

15. Verbindung nach ein m der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden.

Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden, worin R¹¹ H oder (C₁-C₃)Alkyl ist.

- 17. Verbindung nach Anspruch 16, worin R¹¹ -CH(CH₃)₂ ist.
- 18. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 17, worin R³ H ist.
- 19. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 18, worin R4 Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃ oder OCF₃ sind;

und

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, -OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet.

20. Verbindung nach Anspruch 19, worin
R⁴ Phenyl(C₂-C₄)alkyl bedeutet, worin die Substituenten in den
Positionen 3 und/oder 5 des Phenylringes sind und

R⁵ H, Methyl, OH oder Phenethyl ist.

21. Verbindung nach Anspruch 20, worin

$$CF_3$$
 $-(CH_2)_2$
 CF_3 ist und R^5 Methyl ist.

- 22. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) eine Säure

oder deren Halogenid oder Alkylester mit einem Amin

umsetzt;

b) in α-Halogenarylacetamid

mit einem Amin

c) eine Verbindung I, in der R⁵ H ist N-alkyliert;

und eine so erhaltene Verbindung als freie Verbindung oder als deren pharmazeutisch annehmbares Salz isoliert.

- 23. Pharmazeutische Zubereitung enthaltend eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 21 und pharmazeutisch annehmbare Träger und Excipienten.
- Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche
 1 bis 22 für die Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung zur Therapie von und zur Vorbeugung gegenüber
 Neurokinin-vermittelten Krankheiten.
- Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche1 bis 22 zur Therapie von und zur Vorbeugung gegenüberNeurokinin-vermittelten Krankheiten.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten. nal Application No PCT/EP 97/01038

A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D295/14 C07D213/74 C07D317	/60	
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) I PC 6 C07D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 3 033 869 A (P. R. L. GIUDICELLI ET AL) 8 May 1962 see claim 1; table II		1,23,24
P,X	DE 195 19 245 A (BOEHRINGER INGELHEIM) 17 October 1996 see claims 1,10,11		1,23,24
Purther documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex.			
'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filing date but		T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document, such combination being obvious to a person skilled in the art. & document member of the same patent family	
2 June 1997 12.06.97			en epor
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016		Authorized officer Voyiazoglou, D	

3